

Q

⑯ BUNDESREPUBLIK

DEUTSCHLAND



DEUTSCHES

PATENT- UND  
MARKENAMT

⑯ Offenlegungsschrift  
⑯ DE 101 28 205 A 1

⑯ Int. Cl. 7:

B 01 J 23/46

C 07 C 29/132

C 07 C 31/18

- ⑯ Aktenzeichen: 101 28 205.2  
⑯ Anmeldetag: 11. 6. 2001  
⑯ Offenlegungstag: 12. 12. 2002

DE 101 28 205 A 1

⑯ Anmelder:  
BASF AG, 67063 Ludwigshafen, DE  
  
⑯ Vertreter:  
Kinzebach und Kollegen, 81679 München

⑯ Erfinder:  
Vanoppen, Dominic, Dr., 67105 Schifferstadt, DE;  
Maas-Brunner, Melanie, Dr., 68165 Mannheim, DE;  
Kammel, Ulrich, Dr., 67346 Speyer, DE; Arndt,  
Jan-Dirk, Dr., 68167 Mannheim, DE

**Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen**

⑯ Ruthenium-Katalysatoren

- ⑯ Die vorliegende Erfindung betrifft neue Ruthenium-Katalysatoren, die erhältlich sind durch:  
i) ein oder mehrfaches Behandeln eines Trägermaterials auf Basis von amorphem Siliziumdioxid mit einer halogenfreien wässrigen Lösung einer niedermolekularen Rutheniumverbindung und anschließendes Trocknen des behandelten Trägermaterials bei einer Temperatur unterhalb 200°C,  
ii) Reduktion des in i) erhaltenen Feststoffs mit Wasserstoff bei einer Temperatur im Bereich von 100 bis 350°C, wobei man Schritt ii) unmittelbar im Anschluss an Schritt i) durchführt, ein Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung zur katalytischen Hydrierung von Mono- und Disacchariden bei der Herstellung von Zuckeralkoholen, ausgenommen von Sorbit.

DE 101 28 205 A 1

# DE 101 28 205 A 1

## Beschreibung

[0001] Die vorliegende Erfindung betrifft neue Ruthenium-Katalysatoren, ein Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung zur katalytischen Hydrierung von Mono- und Disacchariden bei der Herstellung von Zuckeralkoholen, ausgenommen von Sorbit.

[0002] Die großtechnische Herstellung von Zuckeralkoholen erfolgt in der Regel durch katalytische Hydrierung entsprechender Mono- und Disaccharide (siehe H. Schiweck et al. "Sugar Alcohols" in Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry, 5th ed. on CD-ROM). Zu diesem Zweck wurden als Katalysatoren bislang in erster Linie Nickel-Katalysatoren, z. B. Nickel-Trägerkatalysatoren oder Raney-Nickel, eingesetzt. Verschiedentlich wurde auch über den Einsatz von Ruthenium-haltigen Katalysatoren für diesen Zweck berichtet. In der Regel handelt es sich bei Ruthenium-Katalysatoren um sogenannte Trägerkatalysatoren, die Ruthenium auf einem oxidischen oder organischen Träger wie Kohle enthalten.

[0003] So beschreiben die US 4,380,680, US 4,487,980, US 4,413,152 und die US 4,471,144 Katalysatoren für die Hydrierung von Kohlehydraten zu den entsprechenden Zuckeralkoholen, die Ruthenium auf einem unter hydrothermalen Bedingungen stabilen Trägermaterial enthalten. Als hydrothermale Trägermaterialien werden alpha-Aluminiumpoxid (US 4,380,680), Titan(IV)oxid (US 4,487,980), mit Titan(IV)halogenid behandeltes Aluminiumoxid (US 4,413,152) und theta-Aluminiumoxid (US 4,471,144) vorgeschlagen.

[0004] Aus der US 4,503,274 sind Katalysatoren für die Hydrierung von Kohlehydraten zu den entsprechenden Zuckeralkoholen bekannt, die durch Imprägnieren eines unter hydrothermalen Bedingungen stabilen Trägers mit einer wässrigen Rutheniumhalogenid-Lösung und anschließendes Hydrieren des Feststoffs bei Temperaturen im Bereich von 100 bis 300°C hergestellt werden.

[0005] Die US 3,963,788 beschreibt Ruthenium-Katalysatoren für die Hydrierung von Kohlehydraten, in denen das Ruthenium mit einem speziellen Zeolithen auf Basis eines Alumosilikats geträgt wurde. Die US 3,963,789 schlägt als Träger für Ruthenium-Katalysatoren kristalline Alumosilikat-Tone, insbesondere Montmorillonit vor.

[0006] Die FR-A 2526782 beschreibt die Verwendung eines durch Umsetzung von Natriumchlorid und Ruthenium via  $\text{Na}_2\text{RuCl}_6$  hergestellten Rutheniumchlorids zur Herstellung von auf Siliziumdioxid geträgerten Ruthenium-Katalysatoren für die Hydrierung von Mono- und Oligosacchariden.

[0007] Die aus dem Stand der Technik bekannten Ruthenium-Katalysatoren weisen bei der Hydrierung von Kohlehydraten nur mäßige Reaktivitäten auf mit der Folge, dass die erreichten Raum-Zeit-Ausbeuten an Zuckeralkoholen, bezogen auf den eingesetzten Katalysator gering sind. Angesichts der hohen Kosten für Ruthenium lässt daher die Wirtschaftlichkeit dieser Verfahren zu wünschen übrig. Zudem sind die Selektivitäten der Katalysatoren nicht ausreichend, so dass zusätzlicher Aufwand beim Isolieren der Wertprodukte erforderlich ist. Insbesondere wird häufig eine Epimerisierung der Hydroxygruppen beobachtet.

[0008] Der vorliegenden Erfindung liegt daher die Aufgabe zugrunde, neue Katalysatoren für die Herstellung von Zuckeralkoholen durch katalytische Hydrierung der entsprechenden Kohlehydrate bereitzustellen, die hohe Reaktivitäten aufweisen. Weiterhin sollten die Katalysatoren eine hohe Produkt-Selektivität aufweisen, nicht zuletzt im Hinblick auf eine kontinuierliche Ausgestaltung der Reduktion.

[0009] Diese Aufgabe wurde überraschenderweise gelöst durch Ruthenium-Katalysatoren, die erhältlich sind durch:

- 40 i) ein oder mehrfaches Behandeln eines Trägermaterials auf Basis von amorphem Siliziumdioxid mit einer halogenfreien wässrigen Lösung einer niedermolekularen Rutheniumverbindung und anschließendes Trocknen des behandelten Trägermaterials bei einer Temperatur unterhalb 200°C,
- ii) Reduktion des in i) erhaltenen Feststoffs mit Wasserstoff bei einer Temperatur im Bereich von 100 bis 350°C,

45 wobei man und Schritt ii) unmittelbar im Anschluss an Schritt i) durchführt.

[0010] Die Erfindung betrifft somit diese Katalysatoren sowie das hier beschriebene Verfahren zu ihrer Herstellung. Die erfindungsgemäßen Katalysatoren zeichnen sich durch eine erhöhte Aktivität und hohe Produktselektivität bei der Hydrierung von Mono- und Oligosacchariden aus.

[0011] Es wird vermutet, dass die hohe Reaktivität der erfindungsgemäßen Katalysatoren auf die besondere gute Verteilung des Rutheniums auf der Oberfläche des Trägermaterials und auf die weitgehende Abwesenheit von Halogen im Trägermaterial zurückgeführt werden kann. Herstellungsbedingt liegt das Ruthenium in den erfindungsgemäßen Katalysatoren als metallisches Ruthenium vor. Elektronenmikroskopische Untersuchungen (TEM) der erfindungsgemäßen Katalysatoren haben gezeigt, dass das Ruthenium auf dem Trägermaterial in atomar-disperser Form und/oder in Form von Ruthenium-Partikeln vorliegt, die nahezu ausschließlich, d. h. zu mehr als 90%, vorzugsweise zu mehr als 95%, bezogen auf: die Anzahl der sichtbaren Partikel, als isolierte Partikel mit Durchmessern unterhalb 10 nm, insbesondere unterhalb 7 nm vorliegen. Mit anderen Worten, der Katalysator enthält im Wesentlichen keine, d. h. zu weniger als 10%, insbesondere weniger als 5% Ruthenium-Partikel und/oder Agglomerate von Rutheniumpartikeln mit Durchmessern oberhalb 10 nm. Durch die Verwendung halogenfreier Rutheniumprekursoren und Lösungsmittel bei der Herstellung liegt der Chlorgehalt der erfindungsgemäßen Katalysatoren zudem unterhalb 0,05 Gew.-% (< 500 ppm), bezogen auf das Gesamtgewicht des Katalysators.

[0012] Ein wesentlicher Aspekt der erfindungsgemäßen Katalysatoren ist die Verwendung eines Trägermaterials auf der Basis von amorphem Siliziumdioxid. Unter dem Begriff "amorph" versteht man in diesem Zusammenhang, dass der Anteil kristalliner Siliziumdioxid-Phasen weniger als 10% des Trägermaterials ausmacht. Die zur Herstellung der erfindungsgemäßen Katalysatoren verwendeten Trägermaterialien können allerdings Überstrukturen aufweisen, die durch regelmäßige Anordnung von Poren im Trägermaterial gebildet werden.

[0013] Als Trägermaterialien kommen grundsätzlich alle amorphen Siliziumdioxid-Typen in Betracht, die wenigstens zu 90 Gew.-% aus Siliziumdioxid bestehen, wobei die verbleibenden 10 Gew.-%, vorzugsweise nicht mehr als 5 Gew.-% des Trägermaterials auch ein anderes oxidisches Material sein können, z. B.  $\text{MgO}$ ,  $\text{CaO}$ ,  $\text{TiO}_2$ ,  $\text{ZrO}_2$ ,  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  oder Alkali-

metalloxid. Es versteht sich von selbst, dass das eingesetzte Trägermaterial ebenfalls halogenfrei ist, d. h. der Halogengehalt beträgt weniger als 500 ppm. Vorzugsweise enthält das Trägermaterial nicht mehr als 1 Gew.-% und insbesondere nicht mehr als 0,5 Gew.-% und insbesondere keine nachweisbaren Mengen (< 500 ppm) an Aluminiumoxid, gerechnet als  $\text{Al}_2\text{O}_3$ . In einer bevorzugten Ausführungsform verwendet man Trägermaterialien, die weniger als 500 ppm  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  enthalten. Der Anteil an Alkalimetalloxid resultiert in der Regel aus der Herstellung des Trägermaterials und kann bis zu 2 Gew.-% betragen. Häufig beträgt er weniger als 1 Gew.-%. Geeignet sind auch Alkalimetalloxid-freie Träger (< 0,1 Gew.-%). Der Anteil an  $\text{MgO}$ ,  $\text{CaO}$ ,  $\text{TiO}_2$  bzw. an  $\text{ZrO}_2$  kann bis zu 10 Gew.-% des Trägermaterials ausmachen und beträgt vorzugsweise nicht mehr als 5 Gew.-%. Geeignet sind aber auch Trägermaterialien, die keine nachweisbaren Mengen dieser Metallocide enthalten (< 0,1 Gew.-%).

[0014] Bevorzugt sind Trägermaterialien, die eine spezifische Oberfläche im Bereich von 50 bis 700  $\text{m}^2/\text{g}$ , insbesondere im Bereich von 80 bis 600  $\text{m}^2/\text{g}$  und speziell im Bereich von 100 bis 600  $\text{m}^2/\text{g}$  aufweisen (BET-Oberfläche nach DIN 66131). Unter den pulverförmigen Trägermaterialien sind insbesondere solche bevorzugt, deren spezifische (BET) Oberfläche im Bereich von 200 bis 600  $\text{m}^2/\text{g}$  liegt. Bei Trägermaterial in Form von Formkörpern liegt die spezifische Oberfläche insbesondere im Bereich von 100 bis 300  $\text{m}^2/\text{g}$ .

[0015] Geeignete amorphe Trägermaterialien auf Basis von Siliziumdioxid sind dem Fachmann geläufig und kommerziell erhältlich (siehe z. B. O.W. Flörke, "Silica" in Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry 5th ed, on CD-ROM). Sie können sowohl natürlichen Ursprungs als auch künstlich hergestellt worden sein. Beispiele für geeignete amorphe Trägermaterialien auf Basis von Siliziumdioxid sind Kieselgur, Kieselgele, pyrogene Kieselsäure und Fällungskieselsäure. In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung enthalten die Katalysatoren Kieselgele als Trägermaterialien.

[0016] Je nach Ausgestaltung der Hydrierverfahren, in denen die erfindungsgemäßen Katalysatoren eingesetzt werden, kann das Trägermaterial unterschiedliche Gestalt aufweisen. Sofern das Verfahren als Suspensionsverfahren ausgestaltet ist, wird man zur Herstellung der erfindungsgemäßen Katalysatoren üblicherweise das Trägermaterial in Form eines feinteiligen Pulvers einsetzen. Vorzugsweise weist das Pulver Teilchengrößen im Bereich von 1 bis 200  $\mu\text{m}$  insbesondere 1 bis 100  $\mu\text{m}$  auf. Bei Einsatz des Katalysators in Katalysatorfestbetten verwendet man üblicherweise Formkörper aus dem Trägermaterial, die z. B. durch Extrudieren, Strangpressen oder Tablettieren erhältlich sind und die z. B. die Form von Kugeln, Tablettcn, Zylindern, Strängen, Ringen bzw. Hohlzylindern, Sternen und dergleichen aufweisen können. Die Abmessungen dieser Formkörper bewegen sich üblicherweise im Bereich von 1 mm bis 25 mm. Häufig werden Katalysatorstränge mit Strangdurchmessern von 2 bis 5 mm und Stranglängen von 2 bis 25 mm eingesetzt.

[0017] Der Gehalt an Ruthenium in den erfindungsgemäßen Katalysatoren kann über einen breiten Bereich variiert werden. In der Regel wird er wenigstens 0,1 Gew.-%, vorzugsweise wenigstens 0,2 Gew.-% betragen und häufig einen Wert von 10 Gew.-%, jeweils bezogen auf das Gewicht des Trägermaterials, nicht überschreiten. Vorzugsweise liegt der Gehalt an Ruthenium im Bereich von 0,2 bis 7 Gew.-% und insbesondere im Bereich von 0,4 bis 5 Gew.-%.

[0018] Zur Herstellung der erfindungsgemäßen Ruthenium-Katalysatoren wird das Trägermaterial zunächst mit einer halogenfreien wässrigen Lösung einer niedermolekularen Rutheniumverbindung, im Folgenden als (Ruthenium)prekursor bezeichnet, in einer Weise behandelt, dass die gewünschte Menge an Ruthenium vom Trägermaterial aufgenommen wird. Dieser Schritt wird im Folgenden auch als Tränken bezeichnet. Anschliessend wird der so behandelte Träger bei den oben angegebenen Temperaturen getrocknet. Gegebenenfalls wird dann der so erhaltene Feststoff erneut mit der wässrigen Lösung des Rutheniumprekursors behandelt und erneut getrocknet. Dieser Vorgang wird so oft wiederholt, bis die vom Trägermaterial aufgenommene Menge an Rutheniumverbindung dem gewünschten Rutheniumgehalt im Katalysator entspricht.

[0019] Das Behandeln bzw. Tränken des Trägermaterials kann in unterschiedlicher Weise erfolgen und richtet sich in bekannter Weise nach der Gestalt des Trägermaterials. Beispielsweise kann man das Trägermaterial mit der Prekursor-Lösung besprühen oder spülen oder das Trägermaterial in der Prekursor-Lösung suspendieren. Beispielsweise kann man das Trägermaterial in der wässrigen Lösung des Rutheniumprekursors suspendieren und nach einer gewissen Zeit vom wässrigen Überstand abfiltrieren. Über die aufgenommene Flüssigkeitsmenge und die Ruthenium-Konzentration der Lösung kann dann der Rutheniumgehalt des Katalysators in einfacher Weise gesteuert werden. Das Tränken des Trägermaterials kann beispielsweise auch dadurch erfolgen, dass man den Träger mit einer definierten Menge der wässrigen Lösung des Rutheniumprekursors behandelt, die der maximalen Flüssigkeitsmenge entspricht, die das Trägermaterial aufnehmen kann. Zu diesem Zweck kann man beispielsweise das Trägermaterial mit der Flüssigkeitsmenge besprühen. Geeignete Apparaturen hierfür sind die zum Vermengen von Flüssigkeiten mit Feststoffen üblicherweise verwendeten Apparate (siehe Vauck/Müller, Grundoperationen chemischer Verfahrenstechnik, 10. Auflage, Deutscher Verlag für Grundstoffindustrie, 1994, S. 405 ff.) beispielsweise Taumeltrockner, Tränktrommeln, Trommelmischer, Schaufelmischer und dergleichen. Monolithische Träger werden üblicherweise mit den wässrigen Lösungen des Rutheniumprekursors gespült.

[0020] Die zum Tränken eingesetzten wässrigen Lösungen sind erfindungsgemäß halogenfrei, d. h. sie enthalten kein oder weniger als 500 ppm Halogen. Als Rutheniumprekursoren werden daher nur solche Rutheniumverbindungen eingesetzt, die kein chemisch gebundenes Halogen enthalten und die in dem wässrigen Lösungsmittel hinreichend löslich sind. Hierzu zählen z. B. Ruthenium(III)nitrosylnitrat ( $\text{Ru}(\text{NO})(\text{NO}_3)_3$ ), Ruthenium(III)acetat sowie die Alkalimetallruthenate(IV) wie Natrium- und Kaliumruthenat(IV).

[0021] Der Begriff "wässrig" bezeichnet hier Wasser sowie Mischungen von Wasser mit bis zu 50 Vol.-%, vorzugsweise nicht mehr als 30 Vol.-% und insbesondere nicht mehr als 10 Vol.-% eines oder mehrerer mit Wasser mischbarer organischer Lösungsmittel, z. B. Mischungen von Wasser mit C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkanolen wie Methanol, Ethanol, n- oder Isopropanol. Häufig setzt man Wasser als alleiniges Lösungsmittel ein. Das wässrige Lösungsmittel wird häufig zusätzlich wenigstens eine halogenfreie Säure, z. B. Salpetersäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure oder Essigsäure, vorzugsweise eine halogenfreie Mineralsäure, zur Stabilisierung des Rutheniumprekursors in der Lösung enthalten. In vielen Fällen setzt man daher eine mit Wasser verdünnte, halogenfreie Mineralsäure, z. B. verdünnte bis halbkonzentrierte Salpetersäure als Lösungsmittel für den Rutheniumprekursor ein. Die Konzentration des Rutheniumprekursors in den wässrigen Lösungen

# DE 101 28 205 A 1

- richtet sich naturgemäß nach der aufzubringenden Menge an Rutheniumprekursor und der Aufnahmekapazität des Trägermaterials für die wässrige Lösung und liegt in der Regel im Bereich von 0,1 bis 20 Gew.-%.
- [0022] Das Trocknen kann nach den üblichen Verfahren der Feststofftrocknung unter Einhaltung der obengenannten Temperaturen erfolgen. Die Einhaltung der erfundungsgemäßen Obergrenze der Trocknungstemperaturen ist für die Qualität, d. h. die Aktivität des Katalysators wichtig. Ein Überschreiten der oben angegebenen Trocknungstemperaturen führt zu einem deutlichen Verlust an Aktivität. Ein Kalzinieren des Trägers bei höheren Temperaturen, z. B. oberhalb 300°C oder gar 400°C, wie es im Stand der Technik vorgeschlagen wird, ist nicht nur überflüssig sondern wirkt sich auch nachteilig auf die Aktivität des Katalysators aus.
- [0023] Die Trocknung des in mit dem Rutheniumprekursors getränkten Feststoff erfolgt üblicherweise unter Normaldruck, wobei zur Förderung der Trocknung auch ein verminderter Druck angewendet werden kann. Häufig wird man zur Förderung der Trocknung einen Gasstrom über bzw. durch das zu trocknende Gut leiten, z. B. Luft oder Stickstoff.
- [0024] Die Trocknungsduer hängt naturgemäß von dem gewünschten Grad der Trocknung und der Trocknungstemperatur ab und liegt in der Regel im Bereich von 2 h bis 30 h, vorzugsweise im Bereich von 4 h bis 15 h.
- [0025] Vorzugsweise führt man die Trocknung des behandelten Trägermaterials soweit, dass der Gehalt an Wasser bzw. an flüchtigen Lösungsmittelbestandteilen vor der Reduktion ii) weniger als 5 Gew.-%, insbesondere nicht mehr als 2 Gew.-% und besonders bevorzugt nicht mehr als 1 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Feststoffs ausmacht. Die angegebenen Gewichtsanteile beziehen sich auf den Gewichtsverlust des Feststoffs, bestimmt bei einer Temperatur von 300°C, einem Druck von 1 bar und einer Dauer von 10 min. Auf diese Weise kann die Aktivität der erfundungsgemäßen Katalysatoren weiter gesteigert werden.
- [0026] Vorzugsweise erfolgt das Trocknen unter Bewegen des mit der Prekursor-Lösung behandelten Feststoffs, beispielsweise durch Trocknen des Feststoffs in einem Drehrohrofen oder einem Drehkugelofen. Auf diese Weise kann die Aktivität der erfundungsgemäßen Katalysatoren weiter gesteigert werden.
- [0027] Die Überführung des nach dem Trocknen erhaltenen Feststoffs in seine katalytisch aktive Form erfolgt erfundungsgemäß durch Hydrieren des Feststoffs bei den oben angegebenen Temperaturen in an sich bekannter Weise.
- [0028] Zu diesem Zweck bringt man das Trägermaterial bei den oben angegebenen Temperaturen mit Wasserstoff oder einer Mischung aus Wasserstoff und einem Inertgas in Kontakt. Der Wasserstoffpartialdruck ist für das Ergebnis der Reduktion von untergeordneter Bedeutung und kann im Bereich von 0,2 bar bis 1,5 bar variiert werden. Häufig erfolgt die Hydrierung des Katalysatormaterials bei Wasserstoffnormaldruck im Wasserstoffstrom. Vorzugsweise erfolgt das Hydrieren unter Bewegen des in i) erhaltenen Feststoffs, beispielsweise durch Hydrieren des Feststoffs in einem Drehrohröfen oder einem Drehkugelofen. Auf diese Weise kann die Aktivität der erfundungsgemäßen Katalysatoren weiter gesteigert werden.
- [0029] Im Anschluss an die Hydrierung kann der Katalysator zur Verbesserung der Handhabbarkeit in bekannter Weise passiviert werden, z. B. indem man den Katalysator kurzfristig mit einem Sauerstoffhaltigen Gas, z. B. Luft, vorzugsweise jedoch mit einer 1 bis 10 Vol.-% Sauerstoff enthaltenden Inertgasmischung behandelt.
- [0030] Die erfundungsgemäßen Katalysatoren können als Hydrierkatalysatoren für eine Vielzahl von Hydrierreaktionen eingesetzt werden, welche die Hydrierung von C=C-, C=O- und C=N-Doppelbindungen sowie die Hydrierung von C≡C- und C≡N-Dreifachbindungen umfassen.
- [0031] In besonderem Maße eignen sich die erfundungsgemäßen Katalysatoren zur Hydrierung der Carbonylfunktion von Mono- und Oligosacchariden. Sie zeichnen sich gegenüber diesen Substraten zum einen durch sehr hohe Aktivitäten aus, so dass hohe Raum-Zeit-Ausbeuten, bezogen auf den eingesetzten Katalysator, insbesondere auf eingesetztes Ruthenium erreicht werden. Zudem werden die entsprechenden Zuckeralkohole in hohen Ausbeuten erhalten. Weiterhin ist die Produktselektivität hoch, d. h. das Auftreten von Nebenreaktion wie Epimerisierung, Decarbonylierung, Oligomerisierung und dergleichen, die zu Ausbeuteverlusten führen, ist geringer als bei den Ruthenium-Katalysatoren des Standes der Technik. Durch die erhöhte Produktselektivität verringert sich außerdem der Aufwand für die Isolierung des gewünschten Hydrierungsprodukts. Weiterhin vereinfacht sich hierdurch eine kontinuierliche Durchführung der Reaktion. Außerdem zeichnen sich die erfundungsgemäßen Katalysatoren durch hohe Standzeiten, selbst unter den aggressiven Bedingungen einer Hydrierung in einem wässrigen Reaktionsmedium aus, d. h. ein Aktivitätsverlust der erfundungsgemäßen Katalysatoren wird auch nach langer Einsatzduer im erfundungsgemäßen Hydrierverfahren, z. B. nach 1100 h, nicht oder nicht in nennenswertem Maße beobachtet.
- [0032] Selbstverständlich können die in diesem Verfahren eingesetzten Katalysatoren bei nachlassender Aktivität nach den für Edelmetallkatalysatoren wie Rutheniumkatalysatoren üblichen, dem Fachmann bekannten Methoden regeneriert werden. Hier sind z. B. die Behandlung des Katalysators mit Sauerstoff wie in der BE 882279 beschrieben, die Behandlung mit verdünnten, halogenfreien Mineralsäuren, wie in der US 4.072.628 beschrieben, oder die Behandlung mit Wasserstoffperoxid, z. B. in Form wässriger Lösungen mit einem Gehalt von 0,1 bis 35 Gew.-%, oder die Behandlung mit anderen oxidierenden Substanzen, vorzugsweise in Form halogenfreier Lösungen zu nennen. Üblicherweise wird man den Katalysator nach der Reaktivierung und vor dem erneuten Einsatz mit einem Lösungsmittel, z. B. Wasser, spült.
- [0033] Die Erfindung betrifft daher auch ein Verfahren zur Herstellung von Zuckeralkoholen durch katalytische Hydrierung der korrespondierenden Mono- und Oligosaccharide, insbesondere der Mono- und Disaccharide, in flüssiger Phase an einem heterogenen Ruthenium-Katalysator, das dadurch gekennzeichnet ist, dass der heterogene Ruthenium-Katalysator ausgewählt ist unter einem erfundungsgemäßen Ruthenium-Katalysator, ausgenommen ein Verfahren zur Herstellung von Sorbit, das Gegenstand einer weiteren Patentanmeldung ist.
- [0034] Geeignete Saccharide umfassen grundsätzlich alle bekannten Tetrosen, Pentosen, Hexosen und Heptosen und zwar sowohl Aldosen als auch Ketosen sowie deren Di- und Oligosaccharide, wobei Glucose, Fructose, Gulose und Saccharose ausgenommen sind, da sie bei Hydrierung Sorbit liefern. Zu den Monosacchariden, die im erfundungsgemäßen Verfahren eingesetzt werden können, zählen beispielsweise: Erythrose, Threose, Ribose, Arabinose, Xylose, Lyxose, Allose, Altrose, Mannose, Gulose, Idose, Galactose, Talose, Erythrulose, Ribulose, Xylulose, Psicose und Tagatose und zwar sowohl die D-Form als auch die L-Form. Beispiele für Disaccharide sind: Maltose, Isomaltose, Lactose, Cellulobiose und Mellobiose. Die Mono- und Oligosaccharide können als solche oder als Mischungen eingesetzt werden, wobei man

vorzugsweise die Edukte in Reinförm einsetzt.

[0035] Als geeignete Mono- und Oligosaccharide für das erfindungsgemäße Hydrierverfahren sind insbesondere die Monosaccharide Mannose für die Herstellung von Mannit, Galactose für die Herstellung von Dulcit (Galaktit) und Xylose für die Herstellung von Xylit, vorzugsweise die D-Form der Monosaccharide, sowie die Disaccharide Maltose für die Herstellung von Maltit, Isomaltulose (Palatinose) für die Herstellung von Isomaltit und Lactose für die Herstellung von Lactit zu nennen. Aber auch die anderen genannten Mono- und Oligosaccharide können in Gegenwart der erfindungsgemäßen Ruthenium-Katalysatoren zu den korrespondierenden Zuckeralkoholen hydriert werden. Dabei führt die Hydrierung von Aldosen zu Zuckeralkoholen, die hinsichtlich der OH-Gruppen die gleiche Konfiguration wie der eingesetzte Zucker aufweisen, und die Hydrierung von Furanosen in der Regel zu Gemischen zweier diastereomerer Zuckeralkohole, die sich nur in der Konfiguration des C-Atoms unterscheiden, welches in der Furanose die Carbonylfunktion trägt. Die Isolierung des jeweiligen reinen Zuckeralkohols aus dieser Mischung ist in der Regel ohne Probleme möglich.

[0036] Die Hydrierung erfolgt vorzugsweise durch Hydrieren einer Lösung des jeweiligen Mono- oder Oligosaccharids in einem wässrigen Lösungsmittel. Der Begriff "wässrig" ist hierbei in der oben definierten Weise zu verstehen.

[0037] Zweckmäßigerweise wird Wasser als alleiniges Lösungsmittel verwendet, das gegebenenfalls geringe Mengen einer vorzugsweise halogenfreien Säure zur Einstellung des pH-Wertes enthält. Insbesondere setzt man das Mono- oder das Oligosacharid als wässrige Lösung ein, die einen pH-Wert im Bereich von 4 bis 10, und speziell im Bereich von 5 bis 7 aufweist.

[0038] Die Konzentration an Edukten in der flüssigen Phase kann grundsätzlich frei gewählt werden und liegt häufig im Bereich von 10 bis 80 Gew.-% und vorzugsweise im Bereich von 15 bis 50 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Lösung.

[0039] Die eigentliche Hydrierung unter Verwendung der erfindungsgemäßen Katalysatoren erfolgt üblicherweise in Analogie zu den bekannten Hydrierverfahren für die Herstellung von Zuckeralkoholen, wie sie im eingangs genannten Stand der Technik beschrieben werden.

[0040] Hierzu wird die flüssige, das Edukt enthaltende Phase mit dem Katalysator in Gegenwart von Wasserstoff in Kontakt gebracht. Der Katalysator kann dabei sowohl in der zu hydrierenden flüssigen Phase suspendiert werden (Suspensionsfahrweise) oder man führt die flüssige Phase über ein Katalysator-Fließbett (Fließbett-Fahrweise) oder ein Katalysator-Festbett (Festbettfahrweise). Die Hydrierung kann dabei sowohl kontinuierlich als auch diskontinuierlich ausgestaltet werden. Vorzugsweise führt man das erfindungsgemäße Verfahren in Rieselbettreaktoren nach der Festbettfahrweise durch. Der Wasserstoff kann dabei sowohl im Gleichstrom mit der Lösung des zu hydrierenden Edukts als auch im Gegenstrom über den Katalysator geleitet werden.

[0041] Geeignete Apparaturen zur Durchführung einer Hydrierung nach der Suspensionsfahrweise als auch zur Hydrierung am Katalysatorfestbett sind aus dem Stand der Technik bekannt, z. B. aus Ullmanns Enzyklopädie der Technischen Chemie, 4. Auflage, Band 13, S. 135 ff. sowie aus P.N. Rylander, "Hydrogenation and Dehydrogenation" in Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry, 5th ed. on CD-ROM bekannt.

[0042] In der Regel führt man die Hydrierung bei erhöhtem Wasserstoff-Druck, z. B. bei einem Wasserstoffpartialdruck von wenigstens 10 bar, vorzugsweise wenigstens 20 bar und insbesondere wenigstens 40 bar durch. In der Regel wird der Wasserstoffpartialdruck einen Wert von 500 bar, insbesondere 350 bar nicht überschreiten. Besonders bevorzugt liegt der Wasserstoffpartialdruck im Bereich von 40 bis 200 bar. Die Reaktionstemperaturen betragen in der Regel wenigstens 40°C und werden häufig einen Wert von 250°C nicht überschreiten. Insbesondere führt man das Hydrierverfahren bei Temperaturen im Bereich von 80 bis 150°C durch.

[0043] Aufgrund der hohen Katalysatoraktivität benötigt man vergleichsweise geringe Mengen an Katalysator bezogen auf das eingesetzte Edukt. So wird man bei der diskontinuierlichen Suspensionsfahrweise in der Regel weniger als 1 mol.-%, z. B. 10<sup>-3</sup> mol-% bis 0,5 mol-% Ruthenium, bezogen auf 1 mol Zucker einsetzen. Bei kontinuierlicher Ausgestaltung des Hydrierverfahrens wird man üblicherweise das zu hydrierende Edukt in einer Menge von 0,02 bis 2 kg/(Katalysator · h) und vorzugsweise in einer Menge von 0,07 bis 0,7 kg/(Katalysator · h) über den Katalysator führen.

[0044] Die folgenden Beispiele dienen der näheren Erläuterung der Erfindung:

## I Herstellung der erfindungsgemäßen Katalysatoren

### 1. Vorschrift A

Pulverförmiger, halogenfreier Katalysator, nicht kalziniert

[0045] Eine definierte Menge des jeweiligen Trägermaterials wurde mit der maximalen Menge einer Lösung von Ruthenium(III)nitosylnitrat in Wasser getränkt, die vom jeweiligen Trägermaterial aufgenommen werden konnte. Die maximale vom jeweiligen Trägermaterial aufgenommene Menge war zuvor anhand einer authentischen Probe bestimmt worden. Die Konzentration der Lösung wurde jeweils so bemessen, dass die gewünschte Konzentration an Ruthenium im Trägermaterial resultierte.

[0046] Anschliessend wurde der so erhaltene Feststoff 13 h bei 120°C in einem Trockenschrank getrocknet. Der Restwassergehalt lag unter 1 Gew.-%.

[0047] Der so erhaltene Feststoff wurde in einem Reaktionsrohr 4 h bei 300°C im Wasserstoffstrom bei Normaldruck reduziert. Nach Abkühlen und Inertisieren mit Stickstoff wurde der Katalysator durch Überleiten von 5 Vol.-% Sauerstoff in Stickstoff über einen Zeitraum von 2 h passiviert.

5

10

15

20

25

30

35

40

45

55

60

65

# DE 101 28 205 A 1

## 2. Vorschrift B

Pulverförmiger, halogenfreier Katalysator, bewegt getrocknet, nicht kalziniert

- 5 [0048] Die Herstellung erfolgte analog Vorschrift A, jedoch wurden Trocknung in einem Drehkugelofen durchgeführt.  
Der Restwassergehalt lag unter 1 Gew.-%.

## 3. Vorschrift C

10 Pulverförmiger, halogenfreier Katalysator, kalziniert

- [0049] Die Herstellung erfolgte analog Vorschrift B, jedoch wurde der nach dem Trocknen erhaltene Feststoff vor der Hydrierung 4 h auf 400°C im Luftstrom erhitzt.

15 4. Vorschrift D

Pulverförmiger, halogenhaltiger Katalysator, nicht kalziniert

- 20 [0050] Die Herstellung erfolgte analog Vorschrift B, jedoch wurde anstelle von Ruthenium(III)nitrosylnitrat Ruthenium(III)chlorid eingesetzt.

## 5. Vorschrift E

Strangförmiger, halogenfreier Katalysator, nicht kalziniert

- 25 [0051] Eine definierte Menge von zylindrischen Trägermaterial-Strängen (Durchmesser 4 mm, Länge 3 bis 10 mm) wurde mit der maximalen Mengen einer Lösung von Ruthenium(III)nitrosylnitrat in Wasser getränkt, die vom jeweiligen Trägermaterial aufgenommen werden konnte. Die maximale vom jeweiligen Trägermaterial aufgenommene Menge war zuvor anhand einer authentischen Probe bestimmt worden. Die Konzentration der Lösung wurde jeweils so bemessen, dass die gewünschte Konzentration an Ruthenium im Trägermaterial resultierte.  
[0052] Anschließend wurden die so erhaltenen, getränkten Stränge 13 h bei 120°C in einer Drehkugelofen getrocknet. Der Restwassergehalt lag unter 1 Gew.-%.  
[0053] Die so erhaltenen, getrockneten Stränge wurden in einem Drehkugelofen 4 h bei 300°C im Wasserstoffstrom bei Normaldruck reduziert. Nach Abkühlen und Inertisieren mit Stickstoff wurde der so erhaltene Katalysator durch Überleiten von 5 Vol.-% Sauerstoff in Stickstoff über einen Zeitraum von 2 h passiviert.

Tabelle 1

Katalysatoren

Katalysator Nr.	Rutheniumgehalt [Gew.-%]	Vorschrift	Träger
K1	5	B	SiO <sub>2</sub> Pulver <sup>1)</sup>
K2 (V)	5	D	SiO <sub>2</sub> Pulver <sup>1)</sup>
K3	5	A	SiO <sub>2</sub> Pulver <sup>1)</sup>
K4 (V)	5	C	SiO <sub>2</sub> Pulver <sup>1)</sup>
K5 (V)	5	B	α-Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> Pulver <sup>2)</sup>
K6 (V)	5	B	θ-Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> Pulver <sup>3)</sup>
K7 (V)	5	B	TiO <sub>2</sub> Pulver <sup>4)</sup>
K8	1	E	SiO <sub>2</sub> Stränge <sup>5)</sup>

- 60 1) Kieselgel-Pulver mit einem SiO<sub>2</sub>-Gehalt > 99,95 Gew.-%,  
einer spezifischen BET-Oberfläche von 523 m<sup>2</sup>/g,  
einer Wasseraufnahme von 1,4 ml/g,  
einem Porenvolumen von 0,75 ml/g (ermittelt durch Stickstoffporometrie nach DIN 66134),  
einer definierten Porengröße von 60 Å  
einer Teilchengröße von 63 bis 200 µm;  
65 2) alpha-Aluminiumoxid-Pulver mit einem Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-Gehalt > 99,95 Gew.-%,  
einer spezifischen BET-Oberfläche von 7 m<sup>2</sup>/g,  
einer Wasseraufnahme von 0,84 ml/g,  
einer Teilchengröße < 100 µm;

# DE 101 28 205 A 1

3) theta-Aluminiumoxid-Pulver mit einem  $\text{Al}_2\text{O}_3$ -Gehalt > 99,95 Gew.-%, einer spezifischen BET-Oberfläche von  $80 \text{ m}^2/\text{g}$ , einer Wasseraufnahme von  $1,05 \text{ ml/g}$ , einem Porenvolumen von  $0,67 \text{ ml/g}$  (DIN 66134), einer Teilchengröße <  $100 \mu\text{m}$ ;

4) Titanoxid-Pulver mit einem  $\text{TiO}_2$ -Gehalt > 99,9 Gew.-%, einer spezifischen BET-Oberfläche von  $325 \text{ m}^2/\text{g}$ , einer Wasseraufnahme von  $0,84 \text{ ml/g}$ , einer Teilchengröße <  $63 \mu\text{m}$ ;

5) Kieselgel-Stränge (d 4 mm, l 1 bis 10 mm) aus Kieselgel mit einem  $\text{SiO}_2$ -Gehalt > 99,5 Gew.-% (0,3 Gew.-%  $\text{Na}_2\text{O}$ ), einer spezifischen BET-Oberfläche von  $169 \text{ m}^2/\text{g}$ , einer Wasseraufnahme von  $0,95 \text{ ml/g}$ , einem Porenvolumen von  $0,7 \text{ ml/g}$  (DIN 66134).

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

60

65

## II Hydrierung von Xylose in Suspensionsfahrweise

15

### Beispiele 1 und 2

#### Vergleichsbeispiele V1 bis V5

20

#### Allgemeine Hydriervorschrift

**[0054]** In einem 2,5-l-Autoklaven mit Rührer, Vorrichtungen zur Probenentnahme und einer Druckhaltung für Wasserstoff wurden 1200 ml einer 30 Gew.-% Lösung von Xylose in Wasser zusammen mit 3 g des jeweiligen Katalysators vorgelegt. Der Autoklav wurde mit Stickstoff inertisiert. Anschließend presste man 100 bar Wasserstoff auf und erwärmte den Autoklaven auf  $90^\circ\text{C}$ . Während der Reaktion wurde mit 1000 U/min gerührt. Zur Ermittlung des Umsatzes wurden während der Reaktion regelmäßig Proben entnommen und mittels HPLC der Gehalt an Xylose, Xylit und sonstigen Produkten bestimmt. Die Umsetzung wurde spätestens nach 10 h abgebrochen. In Tabelle 2 ist die Zeitdauer angegeben, die zur Erreichung eines maximalen Ausbeute erforderlich ist. Außerdem ist die Selektivität hinsichtlich der Bildung von Xylit angegeben, die mit einer Genauigkeit von etwa 0,5% (absolut) bestimmt werden konnte.

Tabelle 2

Bei-spiel	Kat. Nr.	Träger	t-max. [h]	Umsatz [%]	Selektivität [%]
1	K1	$\text{SiO}_2$ Pulver	3	99,85	> 98,5
V1	K2 (V)	$\text{SiO}_2$ Pulver	7	99,85	> 98,5
2	K3	$\text{SiO}_2$ Pulver	5	99,95	> 98,5
V2	K4 (V)	$\text{SiO}_2$ Pulver	10	99,96	> 98,5
V3	K5 (V)	$\alpha\text{-Al}_2\text{O}_3$ Pulver	10	94,15	98,5
V4	K6 (V)	$\theta\text{-Al}_2\text{O}_3$ Pulver	10	99,53	> 98,5
V5	K7 (V)	$\text{TiO}_2$ Pulver	10	76,84	98,2

## III Hydrierung von Mannose, Maltose und Lactose in Suspensionsfahrweise

50

### Beispiele 3, 4 und 5

**[0055]** Analog der unter II angegebenen allgemeinen Hydriervorschrift wurden 1200 ml einer 30 Gew.-% Lösung des jeweiligen Mono- bzw. Disaccharids in Wasser zusammen mit 3 g des jeweiligen Katalysators bei 50 bar Wasserstoff und einer Temperatur von  $120^\circ\text{C}$  hydriert. Umsatz und Selektivität wurden wie unter II beschrieben mittels HPLC ermittelt. In Tabelle 3 ist die Zeitdauer angegeben, die zur Erreichung eines maximalen Umsatzes (> 99,8%) erforderlich ist. Außerdem ist die Selektivität hinsichtlich der Bildung des gewünschten Zuckerkohols angegeben.

55

60

# DE 101 28 205 A 1

Tabelle 3

<b>Bei-spiel</b>	<b>Kat.Nr.</b>	<b>Edukt</b>	<b>Produkt</b>	<b>t-max. [h]</b>	<b>Umsatz [%]</b>	<b>Selektivität [%]</b>
3	K1	Mannose	Mannit	2	>99,8	96
4	K1	Maltose	Maltit	1	>99,8	69
5	K1	Lactose	Lactit	3	>99,8	87

### III Hydrierung von Xylose und Lactose am Katalysatorfestbett

Beispiele 6 und 7

**[0056]** Als Reaktor diente ein beheizbares Reaktionsrohr aus Edelstahl, das mit Katalysator K8 gefüllt war. Die Reaktionsanordnung wies eine Zulaufpumpe für die Edukte, eine Kreislaufpumpe, Vorrichtungen für die Probenentnahme sowie einen Abscheider mit Standregelung und Abgasregelung auf.

**[0057]** In dieser Reaktionsanordnung wurde eine 30gew.-%ige Lösung des jeweiligen Mono- bzw. Disaccharids bei einer Temperatur von 100°C und einem Wasserstoffdruck von 50 bar mit einer Geschwindigkeit von 50 ml/(g(Katalysator) · h) im Kreis gefahren und währenddessen mittels der unter II beschriebenen Analytik die Abnahme des Edukts, die Zunahme des Produktes und die Bildung von Nebenprodukten bestimmt. Bei erreichen eines Umsatzes von 99,4% wurde die Umsetzung abgebrochen. Die zur Erreichung des maximalen Umsatzes erforderliche Kontaktzeit ist in Tabelle 4 zusammen mit der Selektivität angegeben. Kontaktzeit = Vol.(Lösung)/Vol.(Reaktionsrohr) · Reaktionszeit.

Tabelle 4

<b>Bei-spiel</b>	<b>Edukt</b>	<b>Produkt</b>	<b>Kontaktzeit. [h]</b>	<b>Selektivität [%]</b>
6	Xylose	Xylit	0,81	97,2
7	Lactose	Lactit	1,0	94,1

### Patentansprüche

1. Ruthenium-Katalysator, erhältlich durch:
  - i) ein oder mehrfaches Behandeln eines Trägermaterials auf Basis von amorphem Siliziumdioxid mit einer halogenfreien wässrigen Lösung einer niedermolekularen Rutheniumverbindung und anschliessendes Trocknen des behandelten Trägermaterials bei einer Temperatur unterhalb 200°C,
  - ii) Reduktion des in i) erhaltenen Feststoffs mit Wasserstoff bei einer Temperatur im Bereich von 100 bis 350°C,  
wobei man Schritt ii) unmittelbar im Anschluss an Schritt i) durchführt.
2. Ruthenium-Katalysator nach Anspruch 1, worin der Träger auf Basis von amorphem Siliziumdioxid eine BET-Oberfläche im Bereich von 50 bis 700 m<sup>2</sup>/g aufweist.
3. Ruthenium-Katalysator nach einem der vorhergehenden Ansprüche, enthaltend Ruthenium in einer Menge von 0,2 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das Gewicht des Trägers.
4. Ruthenium-Katalysator nach einem der vorhergehenden Ansprüche, worin das Trägermaterial auf Basis von Siliziumdioxid zu wenigstens 90 Gew.-% aus Siliziumdioxid besteht und weniger als 1 Gew.-% Aluminiumoxid, gerechnet als Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, enthält.
5. Ruthenium-Katalysator nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die in Schritt i) eingesetzte Rutheniumverbindung ausgewählt ist unter Ruthenium(III)nitrosylnitrat Ruthenium(III)acetat, Natrium- und Kaliumruthenat(IV).
6. Ruthenium-Katalysator nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei der zur Reduktion ii) eingesetzte, aus i) erhaltene Feststoff einen Wassergehalt von weniger 5 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Feststoffs aufweist.
7. Ruthenium-Katalysator nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei das Trocknen in Schritt i) unter Be-wegen des behandelten Trägermaterials erfolgt.
8. Ruthenium-Katalysator, enthaltend weniger als 0,05 Gew.-% Halogen, bezogen auf das Gesamtgewicht des Katalysators, und bestehend aus:  
einem Trägermaterial auf Basis von amorphem Siliziumdioxid und elementarem Ruthenium, das auf dem Träger in atomar-disperser Form und/oder in Form von Ruthenium-Partikeln vorliegt,  
wobei der Katalysator im Wesentlichen keine Ruthenium-Partikel und/oder Agglomerate mit Durchmessern oberhalb 10 nm aufweist.
9. Verfahren zur Herstellung von Ruthenium-Katalysator nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch ge-kennzeichnet, dass es die folgenden Schritte umfasst:

# DE 101 28 205 A 1

- i) ein oder mehrfaches Behandeln eines Trägermaterials auf Basis von amorphem Siliziumdioxid mit einer halogenfreien wässrigen Lösung einer niedermolekularen Rutheniumverbindung und anschliessendes Trocknen des behandelten Trägermaterials bei einer Temperatur unterhalb 200°C,  
ii) Reduktion des in i) erhaltenen Feststoffs mit Wasserstoff bei einer Temperatur im Bereich von 100 bis 350°C,  
wobei man Schritt ii) unmittelbar im Anschluss an Schritt i) durchführt.
10. Verwendung eines Katalysators nach einem der Ansprüche 1 bis 8 bei der Herstellung von Zuckeralkoholen durch katalytische Hydrierung der entsprechenden Mono- und Disaccharide, ausgenommen zur Herstellung von Sorbit.
11. Verfahren zur Herstellung von Zuckeralkoholen durch katalytische Hydrierung der entsprechenden Mono- und Oligosaccharide in flüssiger Phase an einem heterogenen Ruthenium-Katalysator, ausgenommen ein Verfahren zur Herstellung von Sorbitol, dadurch gekennzeichnet, dass der heterogene Ruthenium-Katalysator ausgewählt ist unter einem Ruthenium-Katalysator gemäss einem der Ansprüche 1 bis 8.
12. Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, dass man das Mono- oder das Oligosaccharid als wässrige Lösung einsetzt, die einen pH-Wert im Bereich von 4 bis 10 aufweist.
13. Verfahren nach Anspruch 11 oder 12, dadurch gekennzeichnet, dass man die Hydrierung bei einem Wasserstoffpartialdruck im Bereich von 10 bis 500 bar durchführt.
14. Verfahren nach einem der Ansprüche 11 bis 13, dadurch gekennzeichnet, dass man die Hydrierung bei einer Temperatur im Bereich von 40 bis 250°C durchführt.
15. Verfahren nach einem der Ansprüche 11 bis 14, dadurch gekennzeichnet, dass man die Hydrierung an einem Katalysatorfestbett durchführt.
16. Verfahren nach einem der Ansprüche 11 bis 14, dadurch gekennzeichnet, dass man die Hydrierung in flüssiger Phase, enthaltend den Katalysator in Form einer Suspension, durchführt.

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

60

65

**- Leerseite -**